(9) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57-28150

①Int. Cl.³ C 08 L 53/02 // C 08 F 297/04

識別記号

庁内整理番号 7167-4 J 7167-4 J ❸公開 昭和57年(1982) 2 月15日

発明の数 1 審査請求 有

(全 7 頁)

外2名

分ラジアル共重合体組成物

②特

願 昭55-145574

22出

願 昭51(1976)11月10日

優先権主張

10630607

@1975年11月10日@米国(US)

@630608

砂特

顔 昭51-135124の分割

⑩発 明 者 ローレンス・マーチン・フオド

~_

仍代 理 人 弁理士 浅村皓

アメリカ合衆国オクラホマ州バ ートルスビル・ラリアト・ドラ イブ1324

⑪出 願 人 フィリップス・ペトロリユーム

・コンパニー

アメリカ合衆国オクラホマ州バートルスピル(番地なし)

明 紙 对

1. 発明の名称

ラジアル共重合体組成物

2.特許請求の範囲

- (2) 前配共重合体がモノビニル置換芳香族化合物と開始剤の多段階添加によつて製造される前配第(1)項配載の組成物。
- (3) 前記共重合体が単一回分として頂合帝中に開始剤とモノビニル関換芳香族化合物とを導入する ことによつて製造される前記部(1)項または第(2)項
- (4) 各共重合体がモノビニル関換芳香族化合物と開始剤、共役ジェンおよび多官能性カツプリンが剤の胸次添加によつて製造される前記(1)項ないし第(3)項のいずれかに配載の組成物。
- (5) 前記多官能性カンプリング剤がポリエボキシド、ポリイミン、ポリインシアネート、ポリハライドまたはポリケトンである前記第 (4) 項配敷の胡成物。
- (6) 煎配カツプリング剤がエポキシ化大豆油である前配第(5)項配敵の組成物。
- (7) 前配プロツク共重合体の製造に使用する開始 剤が有機リチウム化合物である前記第(1)項ないし 第(6)項のいずれかに記載の組成物。

特開昭57-28150(2)

(8) 創記モノビニル優換芳香族化合物がスチレンであり、前記共役ジェンが1,3-プタジェンである前記無(川項ないし第171項のいずれかに配載の組成物。

3. 発明の許細な説明

本発明はモノビニル散換芳香族化合物と共役ジェンとの高耐衝攀性樹脂状のラジアル(radial) 共事合体に関するものである。

ゴムをボリスチレンと注線(blend)することにはない。 同知である。このことは他の性質の実質的ななものである。この計画を作るので、数値をもない。 に於である。この計画を作の改善をもない。 に於である。米国時許第3.281,3883号(何)にかである。 のである。米国時許第3.281,3883号(何)にかいずのがである。 のである。米国時許第3.281,38日間にない。 のである。米国時かずなは世間である。 のである。 のでは、 ので 芳香族化合物及び開始剤を二回以上に分割して添加するならば、高耐傷撃強度を有するととも知られている。これは米国特許第3,639,517号に於て開示されている。また、すべてではないがいくつかのラジアルブロック共重合体は高耐御零性強度を示すことも知られており、これには例えば、米国特許第3,639,517号を参照する。

高耐御な強度をもつプロック重合体を得ることは望ましいことである。

によつて形成されていて、前配少くとも2種の樹脂状ラジアル重合体のそれぞれの乗合したモノビニル獣牧芳香夢化合プロックの不均質度指数は2.8 ないし3.5 の転眠の外にあることから成る。

断胎状という用語はゴム状性質をもたない適常は関係の物質を意味するために慣用的な意味に於て使用される。一般的には、このような物質は62より大きい、一般的には65より大きいショナー D 研取(ASTMD-1706-61)をもつ。本乳明のこれらの分終的想成物と釋成成分は取合したモノビニルが換芳香が成分50万至95重景%を有している。

高衡製強度は彫状形態と関連していることが見出された。モノビニル管換券香族化合物プロツクの不均衡度指数が約2.8より小さいラジアルプロツク共動合体の試料は、ポリスチレン連弾体中に埋設された育合ジェンの球を特徴とする形態をもつ傾向がある。衝撃を受けた際に、ポリスチレン相はその荷頭の大部分を吸収し、従つて低衝撃的が得られるが、一方、商状幕造の場合には育合し

たスチレンプロツクと重合したジェンプロツクの 交互層が存在して補強的な姿で作用する。ラナロックアルプロツク共重合体について約3.5 より大きい不均質度指数の場合には、その形態ピニルル関係なの中に重合モノリニルの関係なの中に重合モノリニルの関係ないである。というなが、ないないというのである。などはまたプロック分子量の大きな変動に基づく非相容性によって影響される。

本発明の組成物は、もちみん、酸化防止剤、紫 外療安定剤、充塡剤、鎖料、などのような慣用派 加物を含むことができる。

不均質度指数は重量平均分子量の数平均分子量 に対する比であり式

$$\text{HI } = \overline{M}_{\mathbf{W}} / \overline{M}_{\mathbf{D}} = \frac{\left(\frac{\overline{M}_{1} \overline{B}_{1} M_{81} + \overline{W}_{2} \overline{S}_{2} M_{82}}{\overline{W}_{1} \overline{S}_{1} + \overline{W}_{2} \overline{B}_{2}}\right)}{\left(\frac{\overline{M}_{1} M_{81} + \overline{M}_{2} M_{82}}{\overline{N}_{1} + \overline{N}_{2}}\right)}$$

によつて表わされ、式中、

▼は 稲分(1 = 主要部、2 = 少貴部)の 重か であり

8 はその部分のスチレン含計でありN は額分中のスチレンプロックモル数でありM_B は 間分中の スチレンプロックの分子様である。

上記の式に於て使用される重氨平均分子骨と数平均分子散は単一分散を仮定して計算されるが、それは生成される各重合体の分子費分布が極めて狭いので合理的な近似である。そとで、開始剤のモル数はモノマーのグラム数に分れて重合体1モル当りのグラム数、すなわち数平均分子費(これは本質的には重量平均分子費と同じである)を与える。

過敏化物中で共東合体を実際に消化して取合スチレンプロックのみを残しかル透過法クロマトグラフィーを用いて分析することに基づく過去の経験では、計算値が測定値と極めて一致することが示された。

計算の1例として分子最87.000、そのうち

$$= \frac{(37.50+4.18)\times10^3}{.50+.246} = \frac{41.68\times10^3}{.746} = \frac{55.87\times10^3}{35.36\times10^3} = 1.58$$

この式は選続された二つの重合体の結合せに対して向けられているが、三つ以上の重合体も使用できることは勿論である。この表現並びに次の調製法はこのようなひろがりを含むもので、三つ以上の重合体を使用することは本架明の領域内にある。本条明のプロック共重合体はモノビニル負換芳香族化合物と共役ジェンとからつくられる。

適当であるモノビニル酸漿芳香族化合物は分子あたり 8 乃至 1 8 個の炭素原子を含むものである。 適当な化合物の例はスチレン、 3 - メチル - スチレン、 4 - n - プロビルスチレン、 4 - シクロベキシルスチレン、 4 - p - トリルスチレン、 4 - p - トリルスチレン、 4 - p - トリルスチレン、 4 - c - マチレン、 4 - c - マチレン、 2 - ビニル・ナフタレン、 1 - ビニルナフタレン、 2 - ビニル・ナフタレン、 など、 及びそれらの混合物を含む。 スチレ 特開昭57-28150(3)

7 5.0 0 0 はスチレン、である車合体 5 8 % と、 分子量 2 9.0 0 0 、そのうち 1 7.0 0 0 はスチレン、である車合体 4 2 % との混合物に対する HI を計算する。

$$M_{01} = 7.5 \times 1.0^{3}$$

$$M_{02} = 1.7 \times 1.0^{3}$$

$$W_{1} = 0.5.8$$

$$W_{2} = 0.4.2$$

$$S_{1} = \frac{75 \times 10^{3}}{87 \times 10^{3}} = 0.862$$

$$S_{2} = \frac{17 \times 10^{3}}{29 \times 10^{3}} = 0.586$$

$$M_{1} = \frac{0.862 \times 58}{75 \times 10^{3}} = 0.667 \times 10^{-3}$$

$$M_{2} = \frac{0.586 \times 42}{17 \times 10^{3}} = 1.45 \times 10^{-3}$$

$$\text{HI} = \frac{\frac{.58 \times .862 \times 75 \times 10^{3} + .42 \times .586 \times 17 \times 10^{3}}{.58 \times .862 + .42 \times .586}}{\frac{.667 \times 75 \times 10^{3} + 1.45 \times 17 \times 10^{3}}{.667 + 1.45}}$$

ンは好ましいモノビニル関換芳香族化合物であり、 簡単のために、本発明は今後はスチレン利用に関 して述べられるが、本発明はモノビニル関換芳香 族化合物としてスチレン使用に限定されるもので はない。

本発明に於て使用できる議当な共役ジェン及びを その存付物は分子当り4乃至12個の財業原子をむ 有するものを含み、4乃至8個の炭素原子をむ ものが好ましい。海当な化合物の例は1,3-ナ タジェン、イソプレン、2,3-ジメチル-1, 3-ナタジェン、ピペリレン、3-ナチル-1, 3-オクタジェン、などである。好ましいが後は 11、3-ナタジェンであり、本条明は今後は タジェンに関してのみ引用されるものではない。 条明はそれに阪定されるべきものではない。

本発明に従つて用いられる重合開始剤は当業に 於て周知であり有機リチウム開始剤として広く記 述されている。好ましいものは炭化水素モノリチ ウム化合物であり、式 RLI によつて発現すること

特開昭57- 28150(4)

ができ、式中Rは分子あたり約1乃至20個の炭 条原子を含む脂肪族、寒脂族あるいは芳香族の基 から連ばれる炭素水素基である。本発明に従つて 伊用に適する餌示的開始剤は:ロープチルリチウ ム、 eec - ブチルリチウム、メチルリチウム、フ エニルリチウム、ナフチルリチウム、D-トリル りチウム、シクロヘキシル-りチウム、エイコシ ルリチウム、などを含んでいる。ロープチルリチ ウムは特に有効であるので現在では好ましい。

本発明の制約に従属する、各種ポリマーの製法 の一般的方法は米国特許第3,639,517号に記 載されていて、ととにはスチレンあるいは他のモ ノビニル崩換芳香族炭化水素とブタジエンまたは 他の共役ジェンとの周期的重合が採用されている。 復練 物中に於て用いられる本発明の二つ以上の **ラジアル重合体は、モノビニル電換芳香族化合物** の多項回添加が必要でないことを除けば、米国特 許 第 3,6 3 9,5 1 7 号に記載の方法に従つて値々 につくられる。衝単には、そこに概説された手順 に従うと、スチレンまたは他のモノピニル儷換芳

香族炭化水素とプタジェンあるいは他の共役ジェ ンとの順次的重合が実施され、そしてその後、生 成するリチウムを端末とする重合体が多官能性処 理剤で以てカツプリングされる。前記の通り、本 発明の混無物をつくるために用いられる各個ポリ マーについてはモノピニル散換芳呑族化合物と開 始剤との単一回の供給のみが必要とされる。スチ レンと1,3-プタジエンとは現在好ましいモノ マーである。

本発明に於て、上述の適りの二つの別々の重合 から生ずる重合体影散は一緒にされ、重合体器散 の均密混合物を形成するよう混合される。引続い て、この混合物は前記キツチェンらの整許に記載 されている手順に従つて回収される。別々に回収 された重合体の混合物をパンパリーミキサー、押 出進線、ロールミル、器被混合、などで強力混合 することによつて形成させることも本発明領域内 にある。

本発明の高耐衡整強度をもつラジアルプロツク 共重合体の混練物を製造する一般的方法は、各重

合体が異るプロツク長をもつ二つの重合体を形成 させるための供給順序を与え、続いて次の通り混 合することによつて総括される:

及応器 1	反応器 2							
a) シクロヘキサン	シクロヘキサン							
b) スチレン	スチレン							
c) テトラヒドロフラン	テトラヒドロフラン							
d) n -ブチルリチウム	n -ブチルリチウム							
e) 50-60℃で重合化	50-60℃で観合化							
t) プタジエン	ブタジエン							
g) 50-60℃で集合化	50-60℃で複合化							
h) 多官能性処理剤	多官能性処理剤							
1) 両桁液を一緒にする								

1) 両れ夜を一點にする

1) 安定剤系を添加

k) 海兔分胎気

1) 仕上げ(粒またはペレツトを形成)

各反応器に於て上記で与えられた脈序は、多官 能性処理剤によつてカツプリングされて(スチレ ン-ブタジェン fn Yで嵌わすことができるポリ

マーを形成するジプロツクを形成するためのもの であり、ここにYは多官能性処理剤でありnは3 - 7 あるいはそれ以上の事数である。滋無物の一 つ以上の成分として、モノビニル負換芳香族炭化 水絮と開始剤との多集回数加によつてつくられそ の除ある理由のために生成事台体が規定外すなわ ち約 2.8 乃至 3.5 の転題の外の不均質度指数をも つ、一つ以上の頂合体を用いることも本発明の領 **敏内にある。そこで広くには、本発明は、各の**ラ ジアルプロツク共重合体が約2.8万至3.5の範囲 の外の不均衡废指数をもつていても少くともその 一つとして 2.8 より小さい共革合体を用い、これ らのモノビニル懺換芳香族化合物と共役ジェンと の2個のラジアルプロツク共重合体を混練して、 不均假度指数か 2.8 乃至 3.5 の範囲内にある混線 物を与えることができる。

側鎖のあるプロツク共軍台体の契道に於て本発 明に従つて用いることができる例示的な多官能性 処理剤は、エポキシ化亜麻仁油、エポキシ化大豆 油、 及び 1 . 2 , 5 , 6 , 9 , 10 - トリエポキ シデカンのようなポリエポキシサイド; トリ(1-Tジリジニル) ホスフインオキサイドのようなポリイミン: ペンゼン-1,2,4-トリイソシアネートのようなポリイソシアネート; 1,4,7-ナフタレン-トリカルボキシアルデヒドのようなポリアルデヒド; 四塚化球衆のようなポリケトン; 及びメチルトリメトトロンのようなポリケトン; 及びメチルトリメトキシシランのようなポリアルコキシシラン; である。

実 旅 例 A 部

重合スチレンと乗合プタジェンを含む一連のジプロック系合体を32オンス(0.95リットル)のガラス飲料水瓶中で製造し、分子あたり平均4個のエポキサイド装を含有するエポキシ化大豆油で以てカップリングした。各実験に於ては、次の物質が登集下に於て次に示す順序で瓶へあ加された:

シクロヘキサン(c_yc₆)、次いでスチレン(B)の第一回増分。

特開昭57- 28150(5)

- 2) 5分間登業で搭気し、栓をして、窒素で充 減する
- 3) テトラヒドロフラン(THF)
- 4) n プチルリチウム (シクロヘキサン中で 0.0 2 3 g / cm³) BuLi
- 5) 60℃で30分脚反応
- 6) スチレンの第2回歩分(もし便用されるならば)、そして60℃で30分間反応。…… 遺加的な開始剤を添加しない。従つて前配キッチェンらの特許で試みられた意味に於けるステレンの多面回添加ではない。
- 7) プクジエン (B) 、 6 G ℃で 3 O 分間反応。
- 8) エポキシ化大豆油(BSO)、そして60℃で 30分間反応。
- 9) モノマー1月 0 野半部あたり(phm)2 乗 結節の安定額系

使用された各成分の量は次要に示される。

第 A 费

個々のラジアルプロックコポリマーの形成

実験	<u>シクロヘキサン</u> (cm ³)	第一回 8		THP	有効 Bu Li (a)	第二	<u> </u>		エポキシ化 <u>大 豆</u> 油			
番号	(CM)	(8)	(cm ³)	(8)	(cn^3)	(8)	(cm ³)	(8)	(cm ³)	(8)		
1	400	26.5	29.1	0.073	2.0	0	0					
2 3 4 5	400	50.0	55.0	0.023	3.2	28.7	31.5	27.5	45 . 4	0.27		
3	400	31.9	35.0	0.013	2.0	20.7	0	7.3	12 . 0	0.43		
4	400	50.0	55.0	0.023	3.2	23.1		23.1	38 . 1	0.27		
5	400	36.2	39.8	0.013	2.0	0	25.4	11.9	19 . 6	0.43		
		_		0.010	2.0	U	0	17.8	29.4	0.27		
6 7	400	50.0	35.0	0.023	3.2	18.8	20. 4	47.0				
7	220	27.7	30.5	0.013	6.7	0.0	20.6 0	17.2	28.4	0.43		
8 9	400	50.0	55.0	0.023	1.7	28.0		23.0	28 0	0.25		
9	220	32.4	35.6	0.013	6.7	20.U 0	30.8	12.2	20.0	0.45		
10	600	50.0	55.0	0.023	1.7	23.0	0.	18.4	30.4	0.25		
				0.023	1.7	25.0	25.3	16.9	27.7	0.45		
11	220	38.4	42.1	0.013	6.7	0	0	40.3				
12	600	50.0	55.0	0.023	1.7	17.5	0 19.2	12.7	21.0	0.25		
13	220	24.0	26.4	0.013	6.7	0		22.5	37.1	0.45		
14	400	50.0	55.0	0.023	1.7	32.3	0	26.0	43.0	0.25		
15	400	40.5	44.5	0.013	2.0		35.5	7.7	12.7	0.45		
			44.5	0.013	2.0	0 .	0	15.5	22.3	0.27		
16	400	50.0	55.0	0.023	3.2		45.0					
17	175	11.6	12.8	0.006	3.2	14.5	15.9	21.5	35.5	0.43		
18	310	39.0	42.9	0.000	0.8	0	0	12.5	20.6	0.27		
19	175	15.4	16.9	0.006	0.6 3.2	_	0	3.9	6.4	0.07		
20	310	35.2	38.7	0.008		8	0	8.7	14.7	0.27		
	0.0	JJ. 2	30.7	0.011	0.8	0	U	7.7	12.7	0.07		

- (a) これよりヤヤ多くのものが測定された触媒角に応じて用いられた。その有効量は寄を消すのK必要な少量の ほかに使用された溶液のCC 数である。
- (注): 偶数番号来験の各に於けるスチレンは安全のために二つの部分に分けて添加された。第一部分の重合後、残那が装填され重合された。かくして二つのスチレン部分から単一のポリスチレンプロックが形成された。すなわち追加的開始別が添加されないので前述定義の通りの多重回添加ではなかつた。

特開昭57- 28150(6)

THF と ESO は各々溶媒 cm3あたりに化合物 0.034 8を有するシクロヘキサン中溶液として添加され

安定剤系はシクロヘキサン中に含まれる 1.5 phm のトリ(混合モノ - 、及びジ - ノニルフエニ ル) ホスファイト (ワイトックス 3 1 2) と 0.5 phm の2.6-ジ~t~プチル-4-メチルフエ ノールから成るものである。

実 施 例 B 部

実施例のB部に於てつくられる重合体セメント を、異なるポリスチレンプロツク分子量をもつ重 合体の混合物を含む比較用実験の場合を除いて、 対で組合わせ、すなわち、実験1と2、3と4、 及び5と6などで組合わせて、各の場合に一つの セメントが持られた。各セメント混合物は完全に -- 糖に健練され、210乍(99℃)の実空浴中 で弾発分を脱気され、その乾燥物質はロールミル 上に於て、まとまりが始まつた後に280℃ (138℃)で3分間さらに試料を均質化並びに 磯密化するために練られた。 動的粘弾性側定用の フイルム試料が18の試料を5000 peig (3 4.4 7 MPa ゲージ)で4分間、次いで30.0 0 0 psig (206.8 MPa ゲージ)で1分間、圧縮成型する ことによつてつくられた。試料はプレス中に冷水 を通すことにより初圧30.0 0 0 peig 下で約 190 17 (88℃)へ約10-15分間冷却し、 次いで取り出された。動的学性率及び動的損失角 の測定はピプロン ダイレクト リーデイング ピスコエラストメーター、 DVV - I 型(トーヨー インスツルメント社、東京、日本)によつて実施 された。実験はすべて福約26インチ(0.05 cm)、 長さ 1.2 インチ (3 cm) 、厚さ約 1 0 ミル(0.0 2 5 ca.)の圧縮成型フィルムから切り出された試験片 についてなされた。試料は約~100℃乃至約 20℃の範囲の鴟度で35 H2 に於て試験された。

						ā	ţ	В						
			高分子量 溜分				低分子量和分			}	計算された			
	- : 1 表 新 メルト ^(a) :		プロ	プロック分子量 ^(b)			プロツク分子量					ピプロン結果		
第 1 表	新	メルト" フロー	•	x 10	-3	_		x 10 ⁻³			スチレンプロツク	T(Tan d最大)		ı
セメント組合せ実験	実験	(8/10 3))	8	В	s	重量多	8	В	8	主量系	нІ	Tan 3最大		備考
	_	-	_	38	56	100(1)	_	n a(c)		n e	1.0	0.0265	-98	比較用
15.16	1	3.3	56	30	60	62	50	50	50	38	1.0	0.0225	-95	,
5.6	2	4.7	60			62	44	62	44	38	1.0	0.0225	-93	
3 .4	3	2.0	65	20	65		37	76	37	38	1.1	0.0250	-98	,
1.2	4	2.9	69	12	69	62	3/	/0	3/	30				
	_		110	76	110	62	16	10	16	38	2.2	0.0285	-95	,
11.12	5	2.3		56	120	62	13	16	13	38	2.5	0.0310	-91	•
9.10	6	1.4	120		123	64	13	16	13	36	2.7	0.0245	-91	•
19.20	7	2.7	123	54		-	12	18	12	38	2.8	0.0625	-87	本発明
7.8	8	1.3	128	40	128	62		22	10	38	3.1	0.0700	-83	,
13.14	9	1.8	135	26	135	62	.10		10	36	3.1	0.1050	81	,
17.18	10	4.5	136	28	136	64	10	22	10	50	3.1	01,100		
			56	19	n B	100		ра		n a	1.0	0.027	-93	比較用(1)
n a	11	6	139	11	n a	62	11	11	n a	38	3.0	0.149	- 78	(e)
na	12	6	137		=	JL								

- (a) ASTM試験法 D 1238-62T に従い 2 0 0 ℃で荷重 5 ㎏で劇定。
- (1) 上述の通り計算されたプロックの数平均分子量で、これは本質的に単分散性であるので重量平均と同一である。
- (c) 適用できず。
- (d) < 10インチーポンドの搭槍衝撃値。
- (e) 53.0インチーポンドの落槍画撃値。
- (c) 両ポリマーは本質的に同等である。

試験結果、本質的にはピプロン結果を論ずるに あたり、最大損失正切(tan & 最大)の大きさと tan ð 最大がポリプタジェンプロックに対してお とる温度が重合体形態の基準として用いられてい ることに注意されたい。他の重合体についての研 究から、高い tan 1 最大の値すなわち約 0.0 4 5 乃至約0.200またはそれ以上の値を約-87万 至約 - 7 5 ℃の範囲の T (tan & 最大) とともに 示す試験試料は、約20インチーポンドから試験 限度 8 D インチーポンドより大きい値にわたる範 囲の洛下ダート衝撃値をもつことが認められる。 此較用試験 1 2 に例示され 0.1 4 9 の tan 8 歳大、 - 78℃のT(tan & 版大)、53.0インチーポ ンドの落下ダート 衝撃及び 3.0 の HI をもつ、前 記キッチェンらの特許に記述された型の多重添加」 ポリマーについて機られた血液の実験は層状を履る保有する。これである。 実験8、9及び 10の本発明ポリマーは必要とする HI 傾(2.8乃 至 3.1) 、必要とする tan & 最大値(0.0625 乃 至 0.1 0 5 0) 及び必要とする T (tan a 最大)

特開昭57- 28150(7) 値(-87乃至-81)を保有するので、これらの重合体は層状形態を示しかつそれ故それらの落下ダート衝撃値は、もし実験すれば、20及び80インチーポンドの間に入るであろうことが推論される。

比較用実験11は上記キッチを の特許では、 の特別では、 ののでは、 ののでも、 のので

り約 Q.Q 4 5 より小さい tan δ 級大は、この球状 形態を示す重合体について典型的なものである。

代理人 後 村 皓 外 1 名

This Page Blank (uspto)